# This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

### **BEST AVAILABLE IMAGES**

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

### IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problem Mailbox.

THIS PAGE BLANK (USPTO)

jp2000160147/pn

L4 ANSWER 1 OF 1 JAPIO COPYRIGHT 2002 JPO

ACCESSION NUMBER:

2000-160147 JAPIO

TITLE:

WATER-AND OIL-REPELLENT PROCESSING AGENT

**INVENTOR:** 

OHARU KAZUYA

PATENT ASSIGNEE(S):

ASAHI GLASS CO LTD

PATENT INFORMATION:

PATENT NO KIND DATE

ERA MAIN IPC

\*\*\*JP 2000160147\*\*\* A 20000613 Heisei C09K003-18

APPLICATION INFORMATION

STN FORMAT:

JP 1998-335844

19981126

ORIGINAL:

JP10335844

Heisei

PRIORITY APPLN. INFO.:

JP 1998-335844 19981126

SOURCE:

PATENT ABSTRACTS OF JAPAN (CD-ROM), Unexamined

Applications, Vol. 2000

INT. PATENT CLASSIF.:

MAIN:

C09K003-18

ABSTRACT:

PROBLEM TO BE SOLVED: To prepare a water-and oil-repellent processing agent capable of manifesting excellent water-and oil-repellent performance by including a copolymer having polymer units derived from (meth)acrylate having a specific group as an effective ingredient.

SOLUTION: This water-and oil-repellent processing agent includes a copolymer having polymer units from polymerizable monomers of formula I (wherein, Rf1 and Rf2 are each a 3-20C polyfluoroalkyl; and R is H or methyl) and/or formula II (wherein, Rf3 and Rf4 are each a 3-20C polyfluoroalkyl), and formula III (wherein, Rf5 is a 3-20C polyfluoroalkyl) as an effective ingredient. The sum of the ingredients A and B is preferably 1-50 wt.% based on the total weigh of the ingredients A, B and C. The sum of the ingredients A, B and C in the copolymer is preferably 30-95 wt.%. The copolymer is dissolved or dispersed in liquid medium in its content of preferably <=50 wt.% to be applied to an object

COPYRIGHT: (C) 2000, JPO

to be treated.

## THIS PAGE BLANK (USPTO)

C 0 9 K 3/18

### (19)日本国特許庁 (JP) (12) 公開特許公報 (A)

(11)特許出願公開番号。 特開2000-160147

(P2000-160147A)

(43)公開日 平成12年6月13日(2000.6.13)

(51) Int.Cl.7

識別記号

102

FΙ

C 0 9 K 3/18

テーマコート\*(参考)

102 4H020

審査請求 未請求 請求項の数4 OL (全 10 頁)

(21)出願番号

特願平10-335844

(22)出願日

平成10年11月26日(1998.11.26)

(71)出願人 000000044

旭硝子株式会社

東京都千代田区有楽町一丁目12番1号

(72) 発明者 大春 一也

神奈川県横浜市神奈川区羽沢町1150番地旭

硝子株式会社内

(74)代理人 100080159

**弁理士 渡辺 望稔** (外1名)

Fターム(参考) 4H020 BA13

#### (54) 【発明の名称】 撥水撥油加工剤

#### (57)【要約】

【課題】撥水撥油性に優れる撥水撥油加工剤の提供。 【解決手段】炭素原子数3~20個のポリフルオロアル キル基を2個有する (メタ) アクリル酸エステルと同ポ リフルオロアルキル基を 1 個有する(メタ)アクリル酸 エステルの共重合体、またはこれら単量体と他の単量体 との共重合体、を有効成分とする撥水撥油加工剤。

#### 【特許請求の範囲】

【請求項1】下式3で表される重合性単量体に基づく重 合単位C、および、下式1で表される重合性単重体に基米

CH, = CRCOOCH (CH, CH, Rf')CH, CH, Rf' · ·式1 CH, = CRCOOCH, CH, CH (Rf')CH, CH, Rf'··式2 CH, = CRCOOCH, CH, CH, Rf'·······式3

ただし、式中のRf'、Rf'、Rf'、Rf' および Rf'はそれぞれ同一でも異なっていてもよく、炭素原 子数3~20個のポリフルオロアルキル基を、Rは水素 原子またはメチル基を示す。

【請求項2】重合単位A、重合単位Bおよび重合単位C の合量に対する重合単位A および重合単位B の合量が1 ~50重量%である請求項1記載の撥水撥油加工剤。

【請求項3】共重合体中の重合単位A, 重合単位Bおよ び重合単位Cの合量が30~95重量%である請求項1 または請求項2記載の撥水撥油加工剤。

【請求項4】請求項1、2または3記載の共重合体と液 状媒体を含む撥水撥油加工剤組成物。

#### 【発明の詳細な説明】

#### [0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、撥水撥油性の優れ た撥水撥油加工剤に関し、より詳しくは、ポリフルオロ アルキル基含有の特定の(メタ)アクリル酸エステルを 重合単位とする重合体を有効成分とする撥水撥油性の優 れた撥水撥油加工剤に関するものである。

#### [0002]

【従来の技術】従来よりパーフルオロアルキル基を含有 する (メタ) アクリル酸エステルのようなポリフルオロ アルキル基を含有する重合性単量体の単独重合体あるい はこれと他のアクリル酸エステル、無水マレイン酸、ク ロロブレン、ブタジエン、メチルビニルケトン等の重合 性単量体との共重合体よりなる撥水撥油加工剤は知られ ている。なお、本明細書において、アクリル酸エステル とメタクリル酸エステルを総称して「(メタ)アクリル 酸エステル」という。「(メタ)アクリレート」、

「 (メタ) アクリル酸」、「 (メタ) アクリルアミド」※

CH, = CRCOOCH (CH, CH, Rf')CH, CH, Rf'··式1 CH, = CRCOOCH, CH, CH (Rf')CH, CH, Rf' · ·式2 CH, = CRCOOCH, CH, CH, Rf' ·······式3

ただし、式中のRf<sup>3</sup>、Rf<sup>3</sup>、Rf<sup>3</sup>、Rf<sup>4</sup> および 40 提供する。 Rf'はそれぞれ同一でも異なっていてもよく、炭素原 子数3~20個のポリフルオロアルキル基を、Rは水素 原子またはメチル基を示す。

【0006】また、重合単位A、重合単位Bおよび重合 単位Cの合量に対する重合単位Aおよび重合単位Bの合 量が1~50重量%である共重合体を有効成分とする撥 水撥油加工剤を提供する。さらに、共重合体中の重合単 位A、重合単位Bおよび重合単位Cの合量が30~95 重量%である撥水撥油加工剤を提供する。またさらに、

\*づく重合単位Aおよび/または下式2で表される重合性 単量体に基づく重合単位B、を含む共重合体を有効成分 とする撥水撥油加工剤。

※などの用語も同様である。

【0003】しかしながら、上記ポリフルオロアルキル 基を含有する重合性単量体のほとんどは、重合可能な官 10 能基1個と、ポリフルオロアルキル基1個を有するもの であった。撥水撥油性能は、重合体(特に言及しない限 り単独重合体と共重合体の両者を意味する)中のポリフ ルオロアルキル基の割合が高いほど良好であり、そのた め、重合体中に高い割合でポリフルオロアルキル基を導 入することおよびポリフルオロアルキル基を多数有する 重合性単量体を高効率で製造することが望まれる。例え は、特開平6-145108号公報に、重合可能な官能 基1個に対し、2個のポリフルオロアルキル基を含有す る重合性単量体が例示されている。しかしながら、この 20 化合物は製造方法が煩雑なことに加え、長鎖のボリフル オロアルキル基の導入が困難であるという問題点があっ た。

#### [0004]

【発明の解決しようとする課題】本発明は、重合可能な 官能基1個に対して2個のポリフルオロアルキル基を含 有する特定の(メタ)アクリル酸エステルから誘導され る重合単位を含む共重合体を用いた、優れた撥水撥油性 能を有する撥水撥油加工剤の提供を目的とする。

#### [0005]

【課題を解決するための手段】本発明者らは、上記の課 題を解決するため、下式3で表される重合性単量体に基 づく重合単位C、および、下式1で表される重合性単量 体に基づく重合単位Aおよび/または下式2で表される 重合性単量体に基づく重合単位B、を含む共重合体を有 効成分とする撥水撥油加工剤を提供する。

[0007]

【発明の実施の形態】本発明における共重合体は、2個 のポリフルオロアルキル基を含有する(メタ)アクリル 酸エステルから誘導される重合単位A、Bと、1個のポ リフルオロアルキル基を含有する (メタ) アクリル酸エ ステルから誘導される重合単位Cを必須とする(ただ し、後述のようにさらにこれら以外の重合単位を含有し ていてもよい)共重合体である。

【0008】本発明の共重合体の原料となるポリフルオ 上記共重合体と液状媒体を含む撥水撥油加工剤組成物を 50 ロアルキル基を含有する(メタ)アクリル酸エステルの

製造方法をまず説明する。本発明の式3で表される重合 性単量体(単量体3と略記することがある)、本発明の 式1で表される重合性単量体(単量体1と略記すること がある)、および、本発明の式2で表される重合性単量 体 (単量体2と略記することがある) は、それぞれ、一 般に、下式4で表される含フッ素アルコール化合物、下 式5で表される含フッ素アルコール化合物、および、下 式6で表される含フッ素アルコール化合物をアルコール 成分とし、下式7で表される (メタ) アクリル酸または\* \*下式8で表される(メタ)アクリル酸ハライドを酸成分 とするエステル化反応により製造される。また、下式4 ~下式6で表される含フッ素アルコール化合物の2~3 種の混合物をアルコール成分とし、下式7で表される (メタ) アクリル酸または下式8で表される(メタ)ア クリル酸ハライドを酸成分とするエステル化反応により 単量体1~単量体3の2~3種の混合物を製造すること

[0009]

#### アルコール成分:

Rf'CH, CH, CH (OH) CH, CH, Rf'·····式4 Rf'CH,CH,CH(Rf')CH,CH,OH····式5 Rf'CH, CH, CH, OH·······················式6 酸成分:

CH, = CRCOOH · · · · · ·

 $CH_2 = CRCOX \cdot \cdot \cdot \cdot \cdot \cdot$ 

ただし、式中のRf'、Rf'、Rf'、Rf'、Rf ¹、および、Rは、前記の通りであり、Xはハロゲン原 子(好ましくは塩素原子)を示す。ポリフルオロアルキ ル基(R f 基と略記するととがある)は、いずれも直鎖 20 ロアルキル基を有するメチレン基である。 状または分岐状のポリフルオロアルキル基を示し、アル キル基の水素原子の2個以上がフッ素原子に置換された 基をいう。本発明におけるRF基の炭素原子数は3~2 0個であり、特に4~16個が好ましい。Rf基は直鎖 状であるのが好ましく、分岐状の場合は、分岐部分がR f基の末端に存在し、かつ炭素原子数が1~3個である のが好ましい。各Rf基中のフッ素原子数は、[(Rf 基中のフッ素原子数) / (Rf基と同一炭素原子数の対 応するアルキル基の水素原子数)]×100(%)で表 示した場合に、60%以上であるのが好ましく、特に8 0%以上であるのが好ましい。一段と好ましいRf基 は、100%のもの、すなわちパーフルオロアルキル基 である。Rf基には、フッ素原子以外の他のハロゲン原 子が含まれていても差し支えなく、塩素原子であるのが 好ましい。また、Rf基中の炭素-炭素結合間に、エー テル性の酸素原子が挿入されていてもよい。なお、本発 明におけるRf基中の結合手側末端はメチレン基ではな く、例えばジフルオロメチレン基、モノフルオロメチレ※

※ン基、トリフルオロメチル基等の炭素原子数2以下のパ ーフルオロアルキル基を有するフルオロメチレン基(ま たはメチレン基)、などのフッ素原子またはパーフルオ

【0010】Rf基の具体例を以下にあげるが、とれら に限定されない。

 $CF_1(CF_1)_4 - CF_1(CF_1)_5 - CF_1(CF_1)_6$ -,  $CF_1(CF_2)$ , -,  $CF_1(CF_2)$ , -,  $CF_1(CF_2)$  $_{2}), -, CF, (CF_{2})_{10} -, CF, (CF_{2})_{21} -, CF$  $_{1}(CF_{1})_{11}-, CF_{1}(CF_{2})_{13}-, CF_{3}(CF_{2})_{14}-:$  $CF_{1} H (CF_{1})_{7} -: (CF_{3})_{2} CF (CF_{1})_{6} -.$  $(CF_1)_1 CF (CF_2)_2 - (CF_3)_2 CF (CF_2)_3$  $_{10}$  - : CF, C1 (CF<sub>1</sub>), -: C, F, OCF (CF ,)-, C,F, [CF, OCF (CF,)], -, C, F , [CF, OCF (CF,)], -. C, F, OCF (C F,)OCF, CF, -, C, F, [CF, OCF (CF ,)], OCF, CF, -.

[0011]式1~式3で表される含フッ素アルコール 化合物は、メタノールと下式9で表される含フッ素オレ フィンをラジカル開始剤存在下に反応させることにより 合成することができる。

RfCH=CH, ·

ただし、式中のRfは前記の通り。

【0012】式7~式8で表される(メタ)アクリル酸 等は、アクリル酸、メタアクリル酸、アクリル酸クロラ イド、メタアクリル酸クロライド等である。

【0013】式4~式6で表される含フッ紫アルコール と式7で表される(メタ)アクリル酸または式8で表さ れる (メタ) アクリル酸ハライドとのエステル化反応時 の条件、操作、手段、装置等については、特に限定され ない。反応温度は(メタ)アクリル酸を用いた場合は、 60~130℃が好ましく、特に70~100℃が好ま しい。(メタ)アクリル酸ハライドを用いた場合は、0 50 操作により反応系外に分離除去することで所望の方向へ

~100℃が好ましく、特に30~70℃が好ましい。 反応圧力は常圧、減圧、自生圧力、加圧等のいずれでも よい。エステル化反応時の重合禁止手段としては、酸素 を導入し、またはハイドロキノン等の重合禁止剤を添加 する方法がある。(メタ)アクリル酸等に重合禁止剤を 添加してもよく、還流下で反応する場合は、還流物に重 合禁止剤を添加してもよい。

【0014】式4~式6で表される含フッ素アルコール と式7で表される(メタ)アクリル酸を用いたエステル 化反応は平衡反応であり、副生の水を適当な条件および 反応を進行させるととができる。また、エステル化反応 は、触媒を用いてもよく、硫酸、硝酸、塩酸等の無機強 酸、スルホン酸、カルボン酸等の有機強酸、アルミニウ ム、チタン等を含有した金属アルコキシド等を、含フッ 素アルコールの合量1モルに対して0.01~0.2モ ルで使用するのが好ましい。また、(メタ)アクリル酸 ハライドを用いた場合は、溶媒を用いてもよく、テトラ ヒドロフラン、ジオキサン、塩化メチレン等が好適例と してあげられる。また、アミン類を除酸剤として用いる ことが好ましく、ピリジン、トリエチルアミン、ジメチ 10 ルアニリン等が好適例としてあげられる。エステル化反 応は、回分式、半連続式、連続式等の各種方式を採用し うる。 得られた単量体 1~単量体 3は、必要に応じて精 製された後、重合反応の原料となる。

【0015】本発明における共重合体は上記単量体1~ 単量体3の共重合体であるばかりでなく後述のようにと れら以外の単量体と単量体1~単量体3との共重合体で あってもよい。単量体1~単量体3以外の単量体として は、単量体1~単量体3と共重合性の不飽和基を有する 単量体 (以下単量体4という) であれば特に限定されな 20 い。また単量体4は2種以上を用いることができる。単 量体4としては、例えば、単量体1~単量体3以外の (メタ) アクリル酸エステル類、(メタ) アクリル酸、 ハロゲン化ビニル類、ハロゲン化ビニリデン類、(メ タ) アクリルアミド類、スチレン類、脂肪酸のビニルエ ステルやアリルエステルなどの脂肪酸アルケニルエステ ル類、 (メタ) アクリル酸以外の不飽和カルボン酸やそ のエステルなどの不飽和カルボン酸類、ジエン類などが ある。好ましい単量体4は(メタ)アクリル酸エステル 類、ハロゲン化ビニル類、ハロゲン化ビニリデン類、 (メタ) アクリルアミド類、不飽和カルボン酸類であ る。

【0016】単量体4である(メタ)アクリル酸エステ ル類としては、アルキル基等の 1 価炭化水素基を有する (メタ) アクリレート、ポリオキシアルキレン基を有す る (メタ) アクリレート、水酸基、エポキシ基、ハロゲ\*

ただし、式中のR1 は水素原子、炭素原子数1~30の 1価の炭化水素基または炭素原子数1~30のアシル基 40 を、p、m、nは0~100の整数 (ただし、p+m+ nは2以上)を、Rは水素原子またはメチル基を示す。 R¹ が l 価の炭化水素基である場合は、アルキル基、シ クロアルキル基、アラルキル基、アリール基が好まし い。R1 がアシル基である場合は、炭素原子数2~10 のアルカノイル基が好ましい。 R¹ は炭素原子数 1~1 Oのアルキル基または水素原子が特に好ましい。 p+m + n は2~100が好ましく、特に2~20が好まし

【0020】ポリオキシアルキレン基を有する(メタ)

\*ン原子、アミノ基、イソシアネート基、ブロック化され たイソシアネート基等の官能基を有する1価有機基をア ルコール残基とする(メタ)アクリレートなどが好まし い。また、(メタ)アクリロイル基を2個以上有する (メタ) アクリレートを共重合割合が過大とならない程 度の量である限り使用できる。

[00]7]アルキル基等の1価炭化水素基を有する (メタ) アクリレートとしては、炭素原子数が1~20 の1 価炭化水素基、例えば直鎖あるいは分岐状のアルキ ル基、シクロアルキル基、アラルキル基など、を有する (メタ) アクリレートが好ましい。特に、炭素原子数が 4~18の直鎖または分岐状のアルキル基が好ましい。 具体的にはメチル(メタ)アクリレート、プチル(メ タ) アクリレート、ステアリル(メタ) アクリレート、 2-エチルヘキシル (メタ) アクリレート、ベンジル (メタ) アクリレート等があげられる。

[0018] ポリオキシアルキレン基を有する(メタ) アクリレートとしては、ポリオキシアルキレンモノオー ルあるいはポリオキシアルキレンポリオールのモノ(メ タ) アクリレートが好ましい。オキシアルキレン基とし ては、オキシエチレン基、オキシプロピレン基、オキシ テトラメチレン基などの炭素原子数2~4のオキシアル キレン基が好ましい。ポリオキシアルキレン基は2種以 上のオキシアルキレン基を含んでいてもよく、その場合 2種以上のオキシアルキレン基はランダム状に共重合し ていてもよく、ブロック状に共重合していてもよい。好 ましいポリオキシアルキレン基は、オキシエチレン基、 ポリオキシプロピレン基またはそれら両者を含むポリオ キシアルキレン基である。ポリオキシアルキレン基にお けるオキシアルキレン基の数は2~100、特に2~2 0 が好ましい。

【0019】ポリオキシアルキレン基を有する(メタ) アクリレートとしては、下式10で表される化合物が好 ましい。なお、(〇〇、H、)はオキシエチレン基を、 (ОС, Н。)はオキシプロピレン基を示す。

 $R^2 - (OC, H_6)p (OC, H_6)m (OC, H_6)n - OCOCR = CH^2$ ・・・・・式10

アクリレートの好適具体例を下記する。

H (OCH, CH,), OCOCR=CH, H (OCH  $_{2}$  CH<sub>2</sub>), OCOCR=CH<sub>1</sub> , H (OCH<sub>2</sub> CH<sub>2</sub>)<sub>12</sub> OCOCR=CH, H (OCH, CH,),OCOCR = CH<sub>2</sub> , CH<sub>3</sub> (OCH<sub>2</sub> CH<sub>2</sub>)<sub>4</sub> OCOCR = C H, CH, (OCH, CH,) OCOCR = CH, C H, (OCH, CH,), OCOCR = CH, CH, CH (OCH, CH,), OCOCR=CH, CH,(CH,) , CH (C, H,)CH, - (OCH, CH,), OCOC R=CH, \ H [OCH (CH,)CH, ], OCOCR  $=CH_1$ ,  $H[OCH(CH_1)CH_2]_{12}OCOCR=$ 50 CH, CH, [OCH, CH (CH,)], OCOCR

【0021】水酸基、エポキシ基、ハロゲン原子、アミノ基、イソシアネート基、ブロック化されたイソシアネート基等の官能基を有する1価有機基をアルコール残基とする(メタ)アクリレートとしては、官能基含有アルキル基をアルコール残基とする(メタ)アクリレートが好ましく、そのアルキル基の炭素原子数は1~10が好ましい。官能基としては水酸基、エポキシ基、ブロック化されたイソシアネート基が好ましい。

【0022】具体的な化合物としては、2-ヒドロキシ エチル (メタ) アクリレート、グリシジル(メタ)アク リレート、3-クロロ-2-ヒドロキシプロビル (メ タ) アクリレート、ポリシロキサンを有する(メタ)ア クリレート、2 - (ジメチルアミノ) エチル (メタ) ア クリレート、アジリジニルエチル(メタ)アクリレー ト、アジリジニル (メタ) アクリレートなどがあげられ る。また、ブロック化されたイソシアネート基を有する 化合物としては、2-イソシアネートエチル(メタ)ア クリレートのイソシアネート基をメチルエチルケトオキ シムでブロックした化合物、2-イソシアネートエチル (メタ) アクリレートのイソシアネート基を ε - カブロ ラクタムでブロックした化合物、イソホロンジイソシア ネートと2-ヒドロキシエチル(メタ)アクリレートと の1:1 (モル比) 反応物のイソシアネート基をメチル エチルケトオキシムでブロックした化合物、イソホロン ジイソシアネートと2 –ヒドロキシプロピル(メタ)ア クリレートとの1:1(モル比)反応物のイソシアネー ト基をメチルエチルケトオキシムでブロックした化合 物、ノルボルネンジイソシアネートと2-ヒドロキシエ チル (メタ) アクリレートとの1:1 (モル比) 反応物 をメチルエチルケトオキシムでブロックした化合物など があげられる。

【0023】(メタ)アクリロイル基を2個以上有する (メタ)アクリレートとしては、多価アルコールやボリオキシアルキレンボリオールなどのボリオールのボリ (メタ)アクリロイトがある。1分子あたりの (メタ)アクリロイルオキシ基の数は2が好ましい。ボリオキシアルキレンジオールのジ (メタ)アクリレートとしては、前記式10と同じ化学式で表される化合物でR、が (メタ)アクリロイル基である化合物が好ましい。具体的化合物としては、例えばエチレングリコールジ (メタ)アクリレート、1、6 ーへキサンジオールジ (メ

タ) アクリレート、および、前記ポリオキシアルキレン 基を有する (メタ) アクリレートの好適具体例の内、水 酸基を有する化合物の水酸基を(メタ)アクリロイルオ キシ基に変換した化合物であるポリオキシアルキレング リコールジ (メタ) アクリレートなどがあげられる。 【0024】ハロゲン化ビニル類としては、塩化ビニル やフッ化ビニルなどがあり、塩化ビニルが好ましい。ハ ロゲン化ビニリデン類としては、塩化ビニリデンやフゥ 化ピニリデンなどがあり、塩化ビニリデンが好ましい。 (メタ) アクリルアミド類としては、(メタ) アクリル アミド、N,N-ジメチル(メタ)アクリルアミド、ジ アセトン (メタ) アクリルアミド、メチロール化ジアセ トン (メタ) アクリルアミド、N-メチロール(メタ) アクリルアミド等があげられる。スチレン類としては、 スチレン、α-メチルスチレン、p-メチルスチレンな どがあげられる。脂肪酸のビニルエステルやアリルエス テルなどの脂肪酸アルケニルエステル類としては、酢酸 ビニルや酢酸アリルなどがあげられる。(メタ)アクリ ル酸以外の不飽和カルボン酸やそのエステルなどの不飽 和カルボン酸類としては、マレイン酸ジアルキル(アル キル基の炭素原子数1~20)や無水マレイン酸などが あげられる。ジェン類としては、ブタジェン、イソプレ ン、クロロプレンなどがあげられる。

【0025】その他上記以外の単量体4としては、ビニルアルキルケトンなどのビニルケトン類、エチレンやプロビレンなどのオレフィン類、ビニルアルキルエーテル、アリルグリシジルエーテル、ハロゲン化アルキルビニルエーテルなどのアルケニルエーテル類、マレイミドやNーメチルマレイミドなどのマレイミド類、トリアリルシアヌレート、Nービニルカルバゾールなどがあげられる。

【0026】本発明における共重合体は、単量体 1~単量体 3 に基づく重合単位A~重合単位C以外に前記のように単量体 4 に基づく重合単位(以下重合単位Dという)を含んでいてもよい。また、共重合体は重合単位Aと重合単位Bの両者を含んでいてもよく、一方の重合単位のみを含んでいてもよい。共重合体における重合単位A~重合単位Cの合量に対する重合単位A~重合単位Bの合量は1~50重量%が好ましく、特に、5~30重量%が好ましい。重合単位A~重合単位Bの合量が低すぎると本発明が目的とする撥水撥油性能を充分に発揮しがたくなり、多すぎると経済性に難を生じやすい。

【0027】また、共重合体中に重合単位Dの存在は必須ではないが、好ましくは共重合体は少なくとも1種の重合単位Dを含み、その割合は全重合単位に対して5~70重量%(言い換えれば重合単位A~重合単位Cの合量の割合が30~95重量%)が好ましい。より好ましい重合単位Dの割合は10~50重量%である。重合単位Dは共重合体に柔軟性を与える、共重合体の繊維等の被処理物に対する付着性を向上させる、などの目的を達

' 9

成するために使用される。したがって、このような目的 に応じて上記の量の範囲で共重合体に存在させることが 好ましく、その量が少ない場合にはこのような目的の達 成が困難となり、一方その量が多すぎると本発明の第一 の目的である撥水撥油性能の発揮が困難となる。

【0028】単量体1~単量体3の共重合または単量体1~単量体4の共重合には、公知または周知の重合方法、すなわち塊状重合、懸濁重合、乳化重合、放射線重合、光重合、溶液重合等を採用できる。

【0029】溶液重合における重合媒体は、アセトン、 メチルエチルケトン、メチルイソブチルケトン等のケト ン類、ジオキサン、ジエチレングリコールジメチルエー テル、テトラヒドロフラン、メチルー t - ブチルエーテ ル等のエーテル類、エタノール、イソプロパノール、n - ブタノール等のアルコール類、トルエン、キシレン、 ヘキサン等の炭化水素類、ホルムアミド、ジメチルホル ムアミド、アセトアミド、ジメチルアセトアミド等のア ミド類、酢酸エチル、酢酸ブチル、マロン酸ジエチル等 のカルボン酸エステル類、ペンタフルオロジクロロプロ パン、トリデカフルオロヘキサン、塩化メチレン等の含 20 フッ素および/または含塩素炭化水素等があげられる。 【0030】乳化重合および懸濁重合においては、水、 または、水と水溶性溶剤からなる水性重合媒体に乳化剤 を添加して、単量体を乳化させた後に重合させる方法、 または、水溶性溶剤からなる媒体中に単量体を溶解分散 させて重合させる方法等がある。水溶性溶剤としては、 水100gに対する溶解度が10g以上であれば特に限 定されないが、プロピレングリコール、ジプロピレング -リコール、トリプロピレングリコール、ジプロピレング リコールモノメチルエーテル、エチレングリコールモノ メチルエーテル等が使用される。水性重合媒体中の水溶 性溶剤は1種以上用い得る。重合媒体の量は単量体に対 して100~400重量%が好ましい。また、重合媒体 中の水溶性溶剤の量は、0~80重量%が好ましく、特 に、10~50重量%が好ましい。

【0031】乳化剤としては、分子中にアミンオキシド部分を有する公知または周知の非イオン界面活性剤、その他の非イオン界面活性剤、カチオン界面活性剤、両性界面活性剤、高分子界面活性剤等が使用でき、数種類を併用できる。非イオン界面活性剤としては、高級脂肪族アルコールのアルキレンオキシド付加物が好適である。乳化剤の使用量は、単量体に対し3~10重量%が好ましい。通常界面活性剤の使用量が10重量%が好ましい。通常界面活性剤の使用量が10重量%が好ましい。通常界面活性剤の使用量が10重量%がある。3重量%未満では、乳化液の安定性が低下するおそれがある。ただし、自己乳化性のある単量体を使用する場合にはこの限りではない。乳化重合は、通常の場合にはこの限りではない。乳化重合は、通常の場合にはたの限りではない。乳化重合は、通常の場合にはない。乳化重合は、通常の場合にはいては特に限定されず、有機過酸化物、アゾ化合物、過硫酸塩等の通常の重合開始剤、または、ア線のような電

離性放射線等が採用できる。重合開始剤を用いて重合を行うととが好ましい。重合反応の反応温度は、使用する重合開始剤の10時間半減温度の上下20℃以内が好ましい。反応時間は3~30時間が好ましい。

【0032】本発明における共重合体は、撥水撥油加工 剤として被処理物の処理に用いられる。この共重合体 は、通常溶剤や水性媒体などの液状媒体に溶解ないし分 散して被処理物の処理に用いられる。本発明は、また、 この共重合体と液状媒体を含む撥水撥油加工剤組成物で ある。この組成物において、共重合体と液状媒体の合計 に対する共重合体の量は50重量%以下、特に30重量 %以下が好ましい。下限は、使用形態によって異なるが 通常は0.001重量%である。また、この組成物の大 部分はこれら共重合体と液状媒体からなるが、他の成分 (例えば、前記乳化剤)を含んでいてもよい。共重合体 は液状媒体に溶解していてもよく、乳化ないし懸濁して いてもよい。好ましくは、乳化分散状態の共重合体と液 状媒体を含む組成物である。との共重合体が乳化分散し た組成物における液状媒体としては、水、水と水溶性溶 剤の混合物、などの水性媒体が好ましい。本発明の撥水 撥油加工剤組成物としては、水性媒体とその中に乳化分 散している共重合体とを含む水性の組成物が特に好まし い。乳化重合で得た反応生成物(水性重合媒体とその中 で得られた共重合体とを含むもの)は、そのまま本発明 の撥水撥油加工剤組成物として用いることができ、必要 に応じて水、水溶性溶剤またはそれらの混合物などの希 釈剤で希釈して用いてもよい。希釈剤は重合媒体に用い るものと同一であっても、異なってもよい。また、溶液 重合の場合は得られた共重合体と溶剤の混合物に水(お よび必要により界面活性剤)を添加して水性の組成物と することができる。その他の重合法で得られた共重合体 に水などを添加して同様の水性組成物とすることができ

【0033】本発明の撥水撥油加工剤組成物は上記共重合体以外に少なくとも水や溶剤などの液状媒体を含む。共重合体は液状媒体中に溶解ないし分散して存在する。好ましい液状媒体は、水または水と水溶性溶剤の混合物からなる水性の液状媒体である。水性の液状媒体における水と水溶性溶剤の混合物に対する水溶性溶剤の量は50重量%以下、特に0~30重量%が好ましい。撥水撥油加工剤組成物における、共重合体の含有量は通常50重量%以下であり、30重量%以下であることが好ましい。下限は下記希釈後の含有量の下限が好ましい。撥水撥油加工剤組成物で被処理物を処理する場合には撥水撥油加工剤組成物は通常使用にあたってさらに希釈して用いられるととが多い。この希釈の後の撥水撥油加工剤組成物中の共重合体の含有量は通常0.001~5重量%であり、特に0.01~2重量%が好ましい。

【0034】本発明の撥水撥油加工剤組成物は、上記のように目的や用途等に応じて任意の濃度に希釈し、被処

理物の表面に適用され得る。例えば、浸渍塗布等の被覆 加工方法により被処理物の表面に付着させ、乾燥する方 、法が採用される。また、必要ならば、適当な架橋剤とと もに適用し、架橋を行ってもよい。本発明の撥水撥油加 工剤組成物は、他の化合物を併用した場合においても、 優れた安定性を発揮するため、必要に応じて、他の重合 体ブレンダー、他の撥水剤や撥油剤、防虫剤、難燃剤、 帯電防止剤、染料安定剤、防シワ剤などの添加剤を配合 できる

【0035】本発明の撥水撥油加工剤組成物で処理され 10 る被処理物としては、例えば繊維、繊維織物、繊維欄物、ガラス、紙、木、皮革、毛皮、石棉、レンガ、セメント、セラミックス、金属および金属酸化物、窯業製品、ブラスチック等があげられ、繊維、繊維織物、繊維編物が好ましい。

【0036】繊維としては、綿、麻、羊毛、絹等の動植物性天然繊維、ポリアミド、ポリエステル、ポリビニルアルコール、ポリアクリロニトリル、ポリ塩化ビニル、ポリプロピレン等の種々の合成繊維、レーヨン、アセテート等の半合成繊維、ガラス繊維、炭素繊維、アスベスト繊維等の無機繊維、またはこれらの混合繊維があげられる。

#### [0037]

【実施例】以下に、本発明の実施例についてさらに具体的に説明するが、かかる説明によって本発明が何等限定されるものではない。

【0038】[参考例1・・単量体の製造]撹拌機、温 度計、蒸留塔を備えた2Lの4口フラスコに、C。F1, CH, CH, CH (OH) CH, CH, C, F1,および C. F., CH, CH, CH (C. F., ) CH, CH, O Hを合計20重量%含有するC。F,,CH,CH,CH , OH1460g (2.76モル)、パラトルエンスル ホン酸70.9g、アクリル酸300gおよびハイドロ キノン2.32gを入れた。充分に撹拌しながら器内温 を90℃とし、ゆっくり減圧し200torrとした。 反応開始 1 時間後より、反応で生成した水を蒸留塔頂よ り10m1/時間程度の速度で留出させた。 反応開始1 0時間後、転化率が99%となったところで反応を終了 させた。フラスコに水700mlを加え50℃とし、過 剰のアクリル酸とパラトルエンスルホン酸を除去した。 さらに水1しで2回洗浄することによりCH、=CHC OOCH (CH, CH, C, F,,) CH, CH, C, F ,,およびCH, =CHCOOCH, CH, CH(C, F ,,) CH, CH, C, F,,を合計 1 9 重量%含有するC H, = CHCOOCH, CH, CH, C, F, , & 158 2 g 得た。

【0039】 [参考例2·・単量体の製造] 参考例1と 同じフラスコにC。F,,CH,CH,CH(OH)CH,CH,C,F,,およびC。F,,CH,CH,CHC。 F,,CH,CH,OHを合計28重置%含有するC。F 12

同じフラスコにR'CH, CH, CH (OH) CH, C H, R' \*\* LUR' CH, CH, CHR' CH, CH, OHを合計 18重量%含有するR'CH, CH, CH, OH1500g(R'は炭素原子数が8~16(ただ し、偶数のみ) である直鎖状パーフルオロアルキル基を 表し、上記3種の各化合物はそれぞれR'の炭素原子数 が異なる以外は同一構造の化合物の混合物であり、各同 一構造の化合物の混合物における炭素原子数で表したR 「の種類のモル比C。: C10: C11: C14: C16は6 20 5:23:8:3:1である。2.61モル)、パラト ルエンスルホン酸67.5g、アクリル酸290gおよ びハイドロキノン2.20gを入れた。以後の加熱、減 圧、反応、反応停止、分離と水洗を参考例1と同様に実 施した。CH、=CHCOOCH(CH、CH、Rf) CH, CH,R' & LUCH, = CHCOOCH, CH 、CHR「CH、CH、R「を合計17重量%含有する CH, = CHOOCH, CH, CH, R' &1610g

[0041] [実施例1] 撹拌翼を備えた1Lのガラス 反応器に、参考例1で合成した重合性単量体混合物(以 下C。P1FAと記す)167.4g(70重量部)、 マレイン酸ジオクチル(以下DOMと略す)15.5g (6.5重量部)、N-メチロールアクリルアミド(以 下NMAMと略す) 6.0g(2.5重量部)、n-ド デシルメルカプタン0.5g、ポリオキシエチレンノニ ルフェニルエーテル (以下PPと記す) 12.0g、ア ルキルトリメチルアンモニウムクロリド(アルキル基の 炭素原子数が16~18である化合物の混合物)(以下A Aと記す) 2. 4g、ポリオキシエチレンセチルエーテ 40 ル3.6g、イオン交換水418.4g、およびジプロ ピレングリコール71.7gを入れ、40℃で30分 間、前分散した後、高圧ホモジナイザ(ゴウリン社製乳 化機)を用いて、200kg/cm²で処理し、乳化液 を得た。乳化液を、1Lのステンレス鋼製オートクレー ブに入れ、窒素置換した。これに、塩化ビニルモノマー (以下VC1と記す)を50.2g(21重量部)加え た後、アゾ系重合開始剤VA-046B(和光純薬社 製) 2. 4gを加えた。50℃に昇温後、15時間重合 させて重合体固形分32重量%、平均粒子径125nm 50 の水分散液 (A1) 725gを得た。撥水性、撥油性の 評価結果を表しに示した。

【0042】 [撥水撥油性能の評価の前処理] 得られた乳化液にイオン交換水を加えて固形分濃度が20重量%の原液とした。さらに、この原液4gにイオン交換水196gを加えて処理液とし、この処理液を用いて撥水撥油性能を測定した。処理液にナイロンタフタ試験布を浸漬し、2本のゴムローラーの間で布を絞ってウェットピックアップを60重量%とした。ついで110℃で90秒間乾燥し、さらに170℃で60秒間熱処理した。熱処理後の試験布について撥水性と撥油性を評価した。【0043】 [撥水性、撥油性の評価方法] 撥水性は、JIS L-1092のスプレー試験により行い、表2に示す撥水性等級で表した。たたし、撥水性等級に+

` 13

(悪い) ことを示す。
【0044】撥油性は、AATCC-TM118により行い、表3に示す撥油性等級で表した。撥油性等級が大きいほど高性能であることを示す。ただし、撥油性等級に+(-)を記したものはそれぞれの等級よりわずかに良い(悪い)ことを示す。

(-) を記したものはそれぞれの等級よりわずかに良い

【0045】 [耐久性の評価方法] 試験布にバラスト布を加えて1kgとし、電気洗濯機にて洗剤(花王社製商品名:アタック新コンパクトタイプ)30g、浴量45L、40℃で50分間洗濯し、その後すすぎ、24時間風乾を行った後、試験布について評価を行った。この耐久性試験前の評価結果(前撥水性、前撥油性と記す)と耐久性試験後の評価結果(後撥水性、後撥油性と記す)を表1に示す。

【0046】 [実施例2] 実施例1と同じガラス反応器に、参考例2で合成した重合性単量体混合物(以下C。 30 P2FAと記す)131.5g(55重量部)、ステアリルアクリレート(以下StAと略す)98.0g(41重量部)、2-ヒドロキシエチルアクリレート(以下HEAと略す)4.8g(2重量部)、H[OCH, CH(CH,)], OCOCR=CH(以下PEPと略す)4.8g(2重量部)、n-ドデシルメルカプタン0.5g、sec-C1,H1,O(CH, CH,O), H(以下SLと記す)12.0g、AA2.4g、イオン交換水418.4g、およびジプロピレングリコール71.7gを入れ、40℃で30分間、前分40

散した後、高圧ホモジナイザ(ゴウリン社製乳化機)を用いて、200kg/cm<sup>2</sup>で処理し、乳化液を得た。乳化液を1Lのステンレス鋼製オートクレーブに入れ、窒素置換した後、アゾ系重合開始剤VA-046B(和光純薬社製)2.4gを加えた。50℃に昇温後、15時間重合させて重合体固形分32重量%、平均粒子径135nmの水分散液(A2)738gを得た。実施例1と同じ撥水性、撥油性の評価の結果を表1に示した。【0047】[実施例3]実施例1と同じガラス反応器に、参考例3で合成した重合性単量体混合物(以下CmP3FAと記す)144g(60重量部)、StA31.2g(13重量部)、シクロヘキシルメタクリレート(以下CHMAと略す)48g(20重量部)、グリ

ト (以下CIMAと略す) 7 4 8 8 (2 0 単重部) 、 ラッシシルメタクリレート (以下GMAと略す) 7 . 2 8 (3 重量部)、NMAM4 . 8 8 (2 重量部)、3 - クロロー2ーヒドロキシプロピルメタクリレート (以下CHPMAと略す) 4 . 8 8 (2 重量部)、nードデシルメルカブタン0 . 5 8、PP12 . 0 8、AA2 . 4 8、イオン交換水418 . 4 8、およびジプロピレングリコール71 . 7 8を入れ、40℃で30分間前分散した後、高圧ホモジナイザ(ゴウリン社製乳化機)を用いて、200kg/cm²で処理し、乳化液を得た。乳化液を1Lのステンレス鋼製オートクレーブに入れ、窒素置換した後、アン系重合開始剤 VAー046B (和光純薬社製) 2 . 4 8を加えた。50℃に昇温後、15時間重合させて重合体固形分32重量%、平均粒子径138 nmの水分散液(A3)7368を得た。実施例1と同じ撥水性、撥油性の評価の結果を表1に示した。

[0048] [実施例4~8] [比較例1~2]表1に示す重合性化合物を表1に示す重(重量部)だけ用いる以外は、実施例1と同様の方法で乳化し、重合させた。実施例1と同じ撥水性、撥油性の評価の結果を合わせて表1に示した。なお、表1記載の略号の内前記した以外の化合物の略号は以下の通りである。

C。 FA:CH、= CHCOOCH、CH、C。  $F_{17}$  EHMA:2-エチルヘキシルメタクリレート EODMA:ポリオキシエチレンジオールジメタクリレート(オキシエチレン基数の平均は23)

HEMA: 2-ヒドロキシエチルメタクリレート 【0049】 支 1

_	実 施 例								比較例	
	1	2	3	4	5	6	7	8	1	2
C <sub>e</sub> P1FA	70			60						
Ce P2FA		55								
CmP3FA			60		60	60	70	70		
C <sub>o</sub> FA									70	60
VC1	21					20	22	22	21	
DOM	6.5		•						6.5	
NMAM	2.5		2	2	2	2	4	3	2.5	2
StA		41	13	15	36	16				36
HEA		2			. !					
PEP		2								
CHMA			20							
GMA			3	2						
СНРМА			2	1		2		5		2
EHMA				15						
EODMA					2					
HEMA							4			
前撥水性	100	100	100	100	100	100	100	100	100	100
後撥水性	80	80	80	80-	80-	90-	80	90-	70	50
前撥油性	7	6	6	6	6	7	7	7	5	4
後撥油性	6-	5	5	5-	5-	6-	5	5	3	1

[0050]

表 2

撥水性等級	火 娘
100	表面に付着温潤がない
9 0	表面にわずかに付着湿潤を示す
8 0	表面に部分的に温潤を示す
7 0	表面に温潤を示す
5 0	表面全体に温潤を示す
0	表裏両面が完全に温潤を示す

[0051]

17

表 3

撥油性 等 級	試 験 液	表面張力 dyn/cm (25℃)
. 8	nーヘプタン	20.0
7	n-オクタン	21.8
6	n ーデカン	23.5
. 5	<b>nードデカン</b>	25.0
4	n ーテトラデカン	26.7
3	n-ヘキサデカン	27.3
2	ヌジョール65部/ヘキサデカン35部	29.6
1	ヌジョール	31.2

#### [0052]

【発明の効果】本発明の撥水撥油加工剤は、重合性の官能基1個に対しポリフルオロアルキル基を2個含有する(メタ)アクリル酸エステルから誘導される重合単位を

含有する共重合体を有効成分とし、優れた撥水撥油性を 示し、特に繊維、繊維製品の撥水撥油加工剤として好適 である。